DInt.CI. 63日本分類

C 07 d

日本国特許庁

印幣 許出願公告 昭46-21872

16 E 475 16 E 611.2 許 16 E 461

QQ公告 昭和 46 年(1971) 6月 21 日

発明の数 1 (全4頁)

1

2

図ヌクレオシドおよびヌクレオタイド類の製造方 洪

20特 顧 昭43-20809

29出 顧 昭43(1968)3月30日

73発 明 者 清水文治

東京都品川区広町1の2の58三 共株式会社中央研究所内

同 官木姜知子

闭所

印出 顧 人 三共株式会社

東京都中央区日本橋本町3の1の 6

代 理 人 弁理士 樫出庄治

発明の詳細な説明

本祭明はシリル化核酸塩基物質を溶離およびハ ロゲン化第二水銀の存在下でハロゲン化糖と反応 させることによるヌクレオシドおよびヌクレオタ イド類の製造方法に関するものである。

従来有利なヌクレオシドの製法としてシリル化 ピリミジン塩基をベンゼンまたはトルエンのよう な溶媒中、水、酢酸水無または渦塩素酸の存在下 でハロゲン化糖と反応させる方法が知られている 〔イー、ウイツテンブルク(E.Wittenburg)、25 たは6-位の水酸基がリン酸化されたものを使用 ツアイトシュリフト・フユア・ヘミー(Zeitschrift fur Chemie), 4(8), 303-4(1964)]

しかしながら上記の従来法によれば、収率は物 質の種類によつて異なるが大体20~80%であ 30 ルホルムアミド、ニトロメタン、ジメチルスルホ り、また該方法をプリン塩基に適用した場合には 収率はさらに低下する。

本発明者等は上記従来法について鋭意検討を重 ねた結果、触媒としてハロゲン化第二水線を使用 すると、ビリミジン塩基の場合は90%以上プリ 35 水銀があげられる。最も好適なのは奥化第二水銀 ン塩基の場合でも80%以上という極めて高い収 率でヌクレオシドおよびヌクレオタイド類を製造 することができることを知り本発明を完成したの

である。

従つて本発明の方法によれば従来法よりも高い 収率で容易に目的とするヌクレオシドおよびヌク レオタイド類を製造しうる。

本発明の方法において使用されるシリル化核酸 塩基物質としては、ウラシル、チミン、アザウラ シル、サイトシンのようなビリミジン塩基または アデニン、テオフイリン、ヒポキサンチン、キサ ンチン、メルカプトアデニンのようなプリン塩基 10 をシリル化したものがあげられる。これらシリル 化ピリミジン塩基またはシリル化プリン塩基は公 知の方法によつて製造される。例えば上記ビリミ ジン塩基またはブリン塩基をピリジンのような= 級アミンの存在下でトリー(低級アルキル)-ク 15 ロルシランと反応させるかあるいはヘキサー(低 級アルキル) ージシラザンと反応 させることによ つて製造される(特公昭42-17745参照)。

反応剤として使用されるハロゲン化糖としては リポース、キシロースのような五炭糖類またはグ 20 ルコースのような六炭糖類を常法に従つてハロゲ ン化したものがあげられる。これらのハロゲン化 糖は通常ペンゾイルまたはアセチル等によつてそ の水酸塩が保護されているのが窒ましい。

また上配ハロゲン化糖において、それの5-ま することもでき、この場合にはヌクレオタイドが えられる。

使用される溶媒としてはベンゼン、トルエン、 キシレンのような無板性有機溶媒あるいはジメチ キサイドのような極性有機溶媒があげられるが、 普通ペンゼンが用いられる。

また触媒として用いられるハロゲン化第二水銀 の好適な例としては塩化第二水銀または臭化第二 である。使用される触媒の量は、塩基物質 1モル に対し、約0.1~1.5 モルであり好適には0.8~ 1.0 モルである。

反応温度には特に限定はないが普通空温で実施 される。反応時間は 0.5~5時間、普通 1~3時 間である。

反応終了後、所望の生成物は常法に従って反応 混合物から採取される。

例をば反応終了後、反応混合物から溶媒を減圧 下で留去し、生成物にシリル基が残存する場合に は所望によりこれを水性アルコールで処理して該 基を離脱させる。かくしてえられた生成物にクロ ロホルムおよびヨードカリ溶液を加え次いで水洗、10 乾燥後溶旗を留去する。残留物をアルコール、ベ ンゼンのような流当な有機溶媒から再結晶させる かまたはクロロホルム・アルコール混合溶薬等を 用いてシリカゲルクロマトグラフイー処理すると 純粋な所望の生成物がえられる。

本祭明の方法によつてえられるヌクレオシドお よびヌクレオタイド類は、そのグルコシド結合が すべて特異的に天然のものと同じβ-配位である ことも本発明の方法の特徴の一つである。

る場合には、プリン骨核の9-位に糖が結合した もの以外に、天然には存在しない? - 位に糖が結 合したヌクレオシドおよびヌクレオタイド類が一 総生成するが、このものは、反応混合物を加熱す ることによって容易に9-位置換体に変換するこ 25 - 9.0° C=1.5 (HCI a) 収率93% とができる。

次に実施例を掲げて本発明の方法を更に具体的 に説明する。

(9) I

1-(2・3・5-トリ-0-ベンゾイル-β- 30 例 8 D - リポフラノシル) - ウラシル

ビストリメチルシリルウラシン0.9 ダ、臭化水 銀(HgBr。) 1.2 g および2・3・5 - トリーO - ペンゾイル - D - リポフラノシルプロマイド ラノシルアセテート 1.8 gを酢酸・臭化水素酸に て処理して製造せしもの)を無水ペンゼン8 配化 加える。次にこれを常温10℃~20℃に1~2 時間防湿の状態で攪拌する。反応終了後反応混合 9 0%アルコールにとかし再び減圧下に溶媒を留 去する。残留物をクロロホルム40~50配にと かし25%ヨードカリ溶液にて2回洗滌し、次い で水洗し、硫酸マグネシウムにて乾燥後クロロホ

し 室温に放置すれば結晶が析出する。融点143 ℃を有する所望の生成物 1.78 gが得られる 〔α〕<mark>2 ⁹ − 4 8 °</mark> (母液から更に結晶 3 0 0 *噂*を得 た) (C = 1.8 , CHC I a) 収率 9 4 %

5 分析値 CsoOH24OsN2 に対する 計算值: C,64.74;H,4.35;N,5.03 実測値: C,64.50;H,4.40;N,5.01 とれらの物理何数は文献記載値に一致した。

例 2

1-(2·3·4·6-テトラ-O-アセチル-β - D - グリコピラノシル) ウラシル

ビストリメチルシリルウラシル 0.9 9、臭化水 銀1.2 4および2・3・4・6 -テトラ-0-アセ チル- α - D - グルコピラノシルプロマイド

15 1.45 gを無水ペンゼン 1 1 mlに加える。次に之 を常温10℃~20℃に1~2時間防湿の状態で 攪拌する。反応終了後、反応混合物中の溶媒を減 圧下で留去する。残留物を、例1の場合と同様ま ず90%アルコールにて処理しついでクロロホル また塩基物質としてシリル化プリン塩基を用い、20 ム 5 0 ~6 0 吨にとかし 2 5 %∃ードカリ密液次 いで水で洗浄後脱水し、クロロホルムを減圧下で 留去する。残留物をアルコール20㎡にとかし室 塩に放置すれば結晶が折出する。融点149℃を 有する所望の生成物 1.5 6 g が得られる。 [α] n

分析值 C18H.。O11N。

計算值; C, 47.89; H, 5.14; N, 6.21 実測値: C,48.00;H,4.99;N,6.50 とれらの信数は文献記載値に一致した。

6-アザウリジントリベンゾエート ビストリメチルシリル-6-アザウラシル0.9 g、 臭化水銀(HgBrs) 1.2 gおよび 2・3・5 - トリ - O - ベンゾイル - D - リポフラノシルア (2·3·5-トリ-O-ベンゾイル-D-リポフ 35 セテート1.8 gより製せる2·3·5-トリ-O-ペンゾイル-D-リポフラノシルプロマイドを無 水ペンゼン12㎡に加える。次に之を常温10℃ ~ 20 ℃ に 1~ 2時間防湿の状態で機拌する。反 応終了後反応混合物中の溶媒を減圧下で留去する。 物中の溶媒を減圧下留去する。残渣物を40mℓの 40 残留物を40mℓの90%アルコールにとかし再び 減圧下に溶媒を留去する。残留物を例1と同様ク ロロホルム 5 0 元化とか1.25%ヨードカリ溶液 ついで水で洗浄後乾燥しクロロホルムを減圧下に 留去する。残留物をペンゼン50㎡にとかし室温 ルムを留去する。残留物をベンゼン25mにとか 45 に放置すれば結晶が析出する。融点187℃を有

6

する所望の生成物 1.9~g が得られる。収率 9.2% 分析値 $C_{2.0}H_{2.8}O_{8}N_{8}$ に対する

計算値: C,62.47:H,4.16;N,7.54 実測値: C,62.30;H,4.30;N,7.28

例 4

1-(2・3・ジ-O-ベングイル・5・ジフエニパホスホリル・D-リボフラノシル) チミン ビストリメチルシリルチミン0.55 g、奥化水 鍵7 0 0 等及び2・3・ジ-O-ベングイル・5・ジフエニルホスホリル・D・リボフラノシルブ 10 マイド(1-O-メチル2・3・ジーベングイル・5・ジフエニルホスホリル・D・リボフラノース1.2 gより数せしもの)を5 がのベンゼンに加える。これを整理に防湿の状態下1~ 空時間接 増する。反応混合物を例1と同様に処理レクロ・15 ホルル部を得る。クロコホルムを留去し残留物をアルコールにとかし窓温に放置すれば結晶を析出する。酸点14 0 たを有する所望の生成物 1.3 4 gが得られる。収率 9.7 %

分析値 C₈₀H₈₁O₁₁N₈P に対する 計算値: C,61.89;H,4.47;N,4.01;P,

実測値: C,61.80; H,4.40; N,4.30; P,

例 5

1-(2・3-ジ-Ο-ベンゾイル-5-ジフ エニパスホリル-β-D-リポフラノシル)6 -アセチルーサイトシン

ビストリメチルシリル 6 - アセチルサイトシン
0.6 9、実化水銀0.7 タネはで2・3 - ジー 〇 - 30
ベンゾイル・5 - ジフェニルホスホリル D - リポ
フラノシルプロマイド(1-O-メテル2・3-ジー O
- ペンゾイル・5 - ジーフェニルホスホリル・D
- リポフラノース1.2 タ より製化 下 1 35
〜 2時間提拌する。反応返合物を前効と同様に処
理し洗涤しクコロホルム溶液を得る。クロロホルムを留去し残留物をベンゼン石油エーテルの選液
帯る。収率8 8.1%

分析値 C₃,H₃₂N₈O₁₁P に対する 計算値: O,61.24;H,4.41;N,5.79;P, 4.28

実測値: C,60.90;H,4.38;N,6.00;P,

例 6

9 - および 7 - (2・3・4・6 - テトラ - Ο - ア セチル- β - D - グルコピラノシル) 6 - ペンツ アミトブリン

- 5 a) ピストリメチルシリル-6-ベンツアミドブ リン500啊、臭化水銀430啊およびアセト プロモグルコース560啊をベンゼン7元に加 える。室温に防湿の状態下1~2時間養料する。 灰応混合物を前例と同様に処理しクロロホルム
 - 溶液をうる。クロロホルムを留去し、残留物 1.1 多をシリカゲルクロマトグラフイーに付し ペンゼン、クロロホルム、クロロホルム・メール (98:1)の環で溶離すると酸点177 でを有する所望の生成物(9年)0.5 夕が得られる。(4) 25 27 °C C=1.5 CHCl3)収率53.3%

分析値 C₂₀H₂₇O₁₀N₅ に対する

計算値: C,54.83; H,4.88; N,12.30 実制値: C,54.90; H,4.75; N,12.45 次にシリカゲルカラムを更にクロロホルーメタノール(97.5:2.5)にて溶離するときは無晶形の7休0.359が鳴られる。収率40.0%分析値 C2eH2vOloN。に対する

計算値 C,54.83;H,4.88;N,12.30 実測値 C,54.75;H,4.90;N,12.20

b) a) の例で灰芯混合物を一旦減圧下に溶繊を留 去し濃留物にキシレンで減を加え140でに3 時間加熱提拌する。冷袋溶繊を留去しまと同様 に処理し残留物1.1gをシリカゲルクロマトグ ラフイーに付しペンゼン、クロロホルムの頂で 容離すれば触点1770を有する所望の生成物 (9体)0.85gが得られる。本品はまで得られた9体にU.V.I.B.およびT.L.O.(落 層クロマトグラフイー)の比較で一致した。収 率93.3%

例 7

9 - および - 7(2・3・5 - トリ - O - ペンゾ イル- β- O - リポフラノシル) 6 - ペンツアミ トプリン

40 a) ピストリメチルンリルー6-ベンツアミドブリン1.4 g、臭化水素1.2 gおよび1-0-アセチル2・3・5-トリー0-ベンゾイルーDリボフラノース1.8 gより前述の方法で製せる1-プロマイドを無水ベンゼン10㎡に加える。
 45 室風に防湿の状態下2~4時間撹拌する。反応

混合物を前例同様に処理しクロロホルム密施を 得る。クロロホルトを留去し残留物 2 #(2% 保留)をシリカゲルクロマトグラフイーを行い ペンゼン、クロロホルムの順で溶離するときは 無晶形の所望の生成物(9体)0.8 分が得られ 5 $5(\alpha)_{D}^{2.5} - 76^{\circ} (C = 2.2\% \text{ CHCI}_{3})$ 収率 4 0 %

分析値 CagHagNaOa

計算值 C.66.75; H,4.3; N,10,25 実測値 C,66,90;H,4,20;N,10.0 10 次にシリカゲルカラムを更にクロロホルム-メ タノール(98.5:1.5)にて溶離するときは無 晶形の7体0.6 gが得られる。収率30%

分析值 CssH。NsOs 計算値 C,66.75;H,4.3;N,10.25 実測値 C,66.50; H,4.5; N,10.12

b) a)の例で反応混合物をそのまま水浴上に2~ 3時間還流加熱する。冷後溶媒を留去しa)と同 様に処理すればクロロホルム溶液を得る。クロ ロホルムを留去し残留物 2.5 8をシリカゲルク 20 ロマトグラフイー処理しペンゼン、クロロホル ムの順で溶離すれば無晶形の9体2.2 9を得る。 本品はa)で得られた9体にIIV.IR.T L C の比較で一致した。収率86%

例 8

9-および 7- (2・3-ジーローペンゾイル -5-ジフエニルホスホリル-β-D-リポフラ ノシル6 - ペンツアミドプリン

a) ピストリメチルシリル 6 - ペンツアミドプリ O-ベンゾイル- S-フエニルホスホリル-O - リポフラノシルプロマイド (1 - O-メチル体 1.2 g より製せしもの)を無水ペンセン5 ml に

加える。室温防湿の状態下2~4時間攪拌する。 反応混合物を前例と同様処理しクロロホルム溶 液を得る。クロロホルムを留去し残留物 1.1 g をシリカゲルクロマトグラフイ - 処理し、ペン ゼン、クロロホルムの順で溶離すると無晶形の 9体 0.6 5 gが得られる。 $(\alpha)_{D}^{25}$ 58 C=0.51%(HCIa) 収率38.8%

分析值 C48H84N5O10P MW 811 計算值 O,63.65; H,4.2; N,8.65;

喪測值 C,63,47; H,4.4; N,8,4; P.3.8

次にシリカゲルカラムを更にクロロホルム-メ タノール(99:1)にて溶離するときは無晶形 15 の 7体 0.4 3 gが得られた。収率 2 5.6%

分析値 C48Hs4NsO10P MW 811 計算值 C.63,65;H,4,2;N,8,65 実測値 C,63.40;H,4.50;N,8,30

b) a)の例で反応混合物をそのまま水浴上に 2~ 3時間還流加熱する。冷後溶媒を留去し、残留 物をa)の場合と同様に処理してクロロホルム浴 液を得る。クロロホルムを留去し残留物 1.5 g をシリカゲルクロマトグラフィー処理し、ペン ゼン、クロロホルムの順で溶離すれば無晶形の 9体1.35 gを得る。本品は2)で得られた9体 に UV, IR, T.L.C の比較で一致した。収率 8 1 %

特許請求の節用

1 シリル化核酸塩基物質を溶媒およびハロゲン ン 0.8 9、臭化水銀 0.7 9 および 2 ・ 3 - ジ - 30 化第二水銀の存在下でハロゲン化糖と反応させる ことを特徴とするヌクレオシドおよびヌクレオタ イド類の製造方法。

```
L1 AMSWER 1 OF 1 WEINDEX COPYRIGHT 2009
AMSWER 1 OF 1 WEINDEX COPYRIGHT 2009
AMSWER 1 OF 1 WEINDEX FULL-LEXE
TI Nucleoside and nucleotides prodh
BOZ E13
PA (SANY-C) SANKYO CO LTD
CYC 1
FA (FROM 1998) B (197124)* JA
ADT JF 46021872 B JF 1968-20809 19680330
ADT JF 40721872 B UPAB: 20050413
```

DP NICIBEZ B UPAB: 20000413
Nucleoside and nucleotides production Process comprises treating silyl nucleic acid base substance (I) with sugar halide (II) in the presence of solvent and mercuric halide. (I) is e.g. silyl pyrimidine base such as uracil, thymine, azauracil or cytosine or silylated purine base such as adenine, theophylline, hypoxanthine, xanthine or mercaptoadenine. (II) may be halogenised pentose such as ribose or xylose or halogenised hexose such as glucose. The OH gp. of (II) is protected usually with benzoyl or acetyl group. When 5- or 6-hydroxy gp. of (II) is esterified with phosphoric acid, nucleotide may be obtained.

=> logoff hold